



EEN DEUK NA INJECTIE MET TRIAMCINOLON-ACETONIDE

Door Marijn van Es en Hajar Aharouay

In de rubriek Bijwerking Belicht bespreekt Bijwerkingencentrum Lareb in elk nummer van UA een bijwerking. Deze keer: een deuk op de injectieplaats van triamcinolonacetonide. Het is bekend dat deze bijwerking kan ontstaan. Toch staat dit niet in de bijsluiter.

Triamcinolonacetonide-injecties (Kenacort-A) worden gegeven als behandeling van aandoeningen waarbij plaatselijke ontstekingen een rol spelen. Denk hierbij aan schouderklachten, een tenniselleboog, jicht en reumatoïde artritis. Of bij huidverdikkingen, zoals lupus erythematoses, psoriasis en keloid-littekens. De injectie wordt meestal in of rond ontstoken gewrichten, in de huid of in een spier gegeven. Triamcinolonacetonide behoort tot de corticosteroiden. Het remt ontstekingen en vermindert de pijn. Het middel werkt redelijk snel en blijft meestal een paar weken lang werken.

DEUK DOOR AFNAME VAN WEEFSEL ONDER DE HUID

Veel patiënten hebben baat bij een behandeling met Kenacort-A. Toch kunnen de injecties ook bijwerkingen geven. Voorbeelden hiervan zijn hoofdpijn, staar en weerstandsverlaging. Dit laatste geeft een verhoogde kans op infecties. Ook kunnen op de injectieplaats lokale bijwerkingen



ontstaan na toediening in of rond een gewricht of de huid. Bijvoorbeeld pijn, irritatie, of het donkerder of lichter worden van de huid.

Daarnaast kan op de injectieplaats een deuk ontstaan. Dit heet subcutane atrofie, oftewel een afname van weefsel onder de huid. Subcutane atrofie is een bekende bijwerking van corticosteroid-injecties. Het treedt meestal binnen één tot vier maanden na de injectie op. Vaak verdwijnt

de deuk binnen een jaar. Soms is de deuk na een jaar nog niet verdwenen en kan plastische chirurgie nodig zijn.

Bijwerkingencentrum Lareb ontving meerdere meldingen van een deuk in de huid op de plaats waar triamcinolonacetonide was geïnjecteerd. De melders hadden de injecties op verschillende plaatsen gekregen, zoals de bovenarm, het bovenbeen of de bil. Na enige tijd ontstond er een deuk op de injectieplaats die goed te zien was. Bij sommige patiënten was de deuk er maanden tot een jaar na de injectie nog steeds. Twee patiënten kregen een doorverwijzing naar een plastisch chirurg. Het is opvallend dat alle meldingen die Lareb ontving over subcutane atrofie over vrouwen gingen.

BIJSLUITER VERMELDT DEUK NIET

De productinformatie van triamcinolonacetonide-injecties waarschuwt voor subcutane atrofie wanneer de injectie in een spier of verkeerd in een gewricht gegeven wordt. Toch vermeldt de patiëntenbijsluiter subcutane atrofie niet als mogelijke bijwerking. De bijsluiter noemt wel 'huidatrofie' als mogelijke bijwerking en beschrijft dit als 'perkamentachtige, haarloze, gemakkelijk rimpelbare dunne huid'. Dit is een ander beeld dan dat van subcutane atrofie. In de bijsluiter staat dus niet dat er ook een deuk op de injectieplaats kan ontstaan. Als apothekersassistent is het daarom goed om van deze mogelijke bijwerking op de hoogte te zijn, zodat je patiënten die hier vragen over hebben te woord kunt staan. <

bijwerkingen
centrumlareb